

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Etamsylate

Product identification

Denominazione del medicinale:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Hemosilate Vet. 125 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

• **bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- latte. 0 giorno

• **Ovino**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- latte. 0 giorno

• **Caprino**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- latte. 0 giorno

• **Suino**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

• **Cavallo**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- latte. 0 giorno

• **Cane**

• **Gatto**

Uso intramuscolare:

• **bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- latte. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- latte. 0 giorno

- **Caprino**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- latte. 0 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- **Cavallo**

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- latte. 0 giorno

- **Cane**

- **Gatto**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB02BX01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

13/05/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

62253

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/05/2020

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0281/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-esv0281001-dcp-hemosilate-125-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091991>